1/5/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv. 008628829 WPI Acc No: 1991-132859/\*199118\* XRAM Acc No: C91-057335 Human interleukin-2 prodn. in yeast cells - as fusion protein with alpha-factor prepropeptide Patent Assignee: LENINGRAD ZHDANOV UNIV (LEZH ) Inventor: AVOT A Y; GREN E Y; MYASNIKOV A N; OSTANIN K V; ROMANCHIKO N V; SMIRNOV M N; TSIMANIS A J Number of Countries: 016 Number of Patents: 002 Patent Family: Week Applicat No Kind Date Date Patent No Kind 199118 B 19910418 WO 9105052 Α 199131 Α 19910428 AU 9053522 Priority Applications (No Type Date): WO 89SU257 A 19890928 Cited Patents: EP 142268; EP 194818; US 4738927 Patent Details: Filing Notes Patent No Kind Lan Pg Main IPC WO 9105052 Designated States (National): AU DK FI JP NO US Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE Abstract (Basic): WO 9105052 A Prodn. of a polypeptide (I) with human interleukin-2 (IL-2) activity is effected by (a) constructing a recombinant DNA mol. in which a DNA sequence coding for a fusion protein comprising a substance described as alpha-factor prepropeptide and human IL-2 is under the control of a hybrid promoter, and (6) expressing the DNA mol. in Saccharomyces cerevisiae cells. Also claimed is the recombinant plasmid pJDB(ALPHOIL) and the S.cerevisiae strain GRF18-pJDB(ALPHOIL) (USSR Accession no. VKPM-Y1038). ADVANTAGES - The new strain is highly stable and gives high yields of (I) having almost the same specific activity as native IL-2. (24pp Dwg.No.1/3) Title Terms: HUMAN; INTERLEUKIN; PRODUCE; YEAST; CELL; FUSE; PROTEIN; ALPHA

; FACTOR

#### PCT

#### вишаенца организация интеллектуальной собственности Международное бюро



#### международная заявка, опубликованная в соответствии С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

(51) Международная классификация				(11) Номер международной публикаци (43) Дата международной	WO 91/05052
изобретения <sup>5</sup> : C12N 15/26, 1/19, 15/81		публикации: 18	апреля 1991 (18.04.91)		

(21) Номер междуна родной заявки:

PCT/SU89/00257

(22) Дата международной подачи:

28 сентябра 1989 (28.09.89)

(71) Занвитель (для всех указанных государств, кроме US): ЛЕНИНГРАДСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ [SU/SU]; Ленинград 199034, Ункверситетская набережная, д. 7/9 (SU) [LENIN-GRADSKY GOSUDARSTVENNY UNIVERSITET, Leningrad (SU)].

(72) Изобретатели; н

(57) Abstract

(75) Изобретатели / Заявители (только для US): МЯС-НИКОВ Андрей Новомирович [SU/SU]; Ленинград 199022, ул. Кораблестроителей, д. 16, кв. 61 (SU) [MYASNIKOV, Andrei Novomirovich, Leningrad (SU)]. СМИРНОВ Михаил Николаевич [SU/SU]; Ленинград 198035, ул. Манковского, д. 3, кв. 38 (SU) [SMIRNOV, Mikhail Nikolaevich, Leningrad (SU)]. ОСТАНИН Кирилл Вениаминович [SU/SU]; Ленинград 194350, пр. Художников, д. 7, корп. 2, кв. 24 (SU) [OSTANIN, Kirill Veniaminovich, Leningrad (SU)]. ABOT Aндрис Яноанч [SU/SU]; Pura 226067, ул. Маза Буллю, д. 9, кв. 1 (SU) [AVOT, Andris YaYanovich, Riga (SU)]. IPEH Элмар Янович [SU/SU]; Рига 226059, ул. Лаймдотес, д. 61, кв. 28 (SU) [GREN, Elmar Yanovich, Riga (SU)]. POMAH-ЧИКОВА Надежда Викторовна [SU/SU]; Рига 226005, ул. Патвертнес, д. 7, кв. 15 (SU) [ROMAN-CHIKOVA, Nadezhda Viktorovna, Riga (SU)]. ЦИ-МАНИС Александр Юрьевич [SU/SU]; Рага 226069, ул. Рудзутака, д. 54, кв. 37 (SU) [TSIMANIS, Alexandr Jurievich, Riga (SU)].

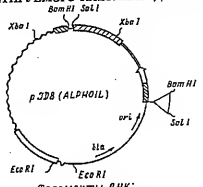
- (74) Агент: ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА СССР; Москва 103785, ул. Куйбышева, д. 5/2 (SU) THE USER CHAMBER OF COMMERCE AND INDUSTRY, Moscow (SU)].
- (81) Указанные государства: АТ (саропейский патент), AU, ВЕ (европейский патент), СН (европейский патент), DE (европейский патент)\*, DK, FI, FR (европейский патент), GB (европайский патент), IT (европейский патент), JP, LU (европейский патент), NL (европейский патент), NO, SE (европейский па-TEHT), US.

Опубликована

С отчетом о международном поиске

(54) Title: METHOD FOR OBTAINING A POLYPEPTIDE WITH HUMAN-INTERLEUKIN-2 ACTIVITY, SECRETED BY YEAST CELLS, SACCHAROMYCES CEREVISIAE

(54) Название изобретения: СПОСОВ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИПЕПТИДА С АКТИВНОСТЬЮ ИНТЕРЛЕЙКИНА-2 ЧЕЛОВЕКА, СЕКРЕТИРУЕМОГО КЛЕТКАМИ ДРОЖЖЕЙ SACCHAROMYCES CEREVISIAE



Фрагменты ДНК:

боктериольноя плоэмидноя ДНК фрасмент 2мкм брожжей есн LEH 2 брожжей кодирующий участок гена IL-2 человека препрообласть гена MF & 1 терминотор транскорпици гена РНО5 брожжей

Bam HI p JDB (ALPHOIL) Eco RI Éco RI DEA Pres

ctorial placedd DEC

coding site of b preprolocus of game Mrd I transcription terminator of 1

hybrid 1905 - MF4I promotor

гибридный РНО5-МГ«1 промотор The invention relates to biotechnology and, in particular, to genetic engineering methods for obtaining recombinant proteins in yeast cells. The aim of the invention is to create a yeast strain, Saccharomyces cerevisiae; capabla of effective synthesis and secretion of a polypeptide with human-interleukin-2 activity, as well as to provide for the possibility of effectively controlling such a synthesis by varying the conditions for the strain cultivation, which is necessary for the stable maintenance of the strain and for the possibility of its industrial cultivation. A method is described for obtaining yeast strain producers secreting a polypeptide with buman-interleukin-2 activity, a construction and a method of construction of a recombinant plasmid providing for the synthesis and secretion of interleukin-2. The increased etability and productivity ef these strains as compared with those known up to now is achieved by the use, in the plasmid construction, of a hybrid yeast promoter. The yeast strain cells carrying such plasmids secrete into a cultural medium a protein having the humaninterleukin-2 activity in a quantity of about several milligrams per litre of yeast culture. The specific biological activity of said protein practically equals that of natural interleukin-2.

Изобретение относится к биотехнологии и, в частности, к генноинженерным способам получения рекомбинантных белков в клетках дрожжей.

Целью изобретения является создание штамма дрожжей Saccharomyces сегеvisiae, способного к эффективному синтезу и секреции полипептида с активностью интерлейкина-2 человека, а также обеспечение возможности эффективно регулировать такой синтез за счет изменения условий культивирования штамма, что необходимо для стабильного поддержания штамма и возможности его крупномасштабного выращивания.

Описан способ получения дрожжевых штаммов-продуцентов, секретирующих полипептид с активностью интерлейкина-2 человека, конструкция и способ конструирования рекомбинантной плазмиды, обеспечивающей синтез и секрещию интерлейкина-2. Повышение стабильности и продуктивности этих штаммов по сравнению с известными ранее достигается использованием в конструкции плазмиды гибридного дрожжевого промотора. Клетки штаммов дрожжей, несущих такие плазмиды, секретируют в культуральную среду белок с активностью интерлейкина-2 человека в количестве порядка нескольких миллиграммов иа литр дрожжевой культуры. Удельная биологическая активность этого белка практически равна удельной активности природного интерлейкина-2.

#### исключительно для целей информации

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брешюр, в которых публикуются международные занаки в соответствии с РСТ.

AT	Австрия	ES	Испания	MG	Мадагаскар
AU		FI	Финдяниня	ML	
	Австралия	FR	Франция		Мавритания
BB	Барбадос	GA	Габон	MW	Малави
BE	Бельгин			NL	Нидерланды
BF	Буркина Фасо	GB	Великобритания	NO	Норвегия
BG	Болгария .	GR	Греция		
BJ	Бенин		Венгрия	PL	Польша
BR	Бразилия	IT	Италия	RO	Румыния
CA	Канада	JP	Япония	SD	Судан
CF	Центральноафриканская	KP	Корейская Народно-Демо-	SE	Швеция
	Республика .		кратическая Республика	SN	Сенегал
CG	Конго	KR	Корейская Республика	SU	Сонетский Союз
CH	Швейцария	LI	Лихтенштейн	TD	Чал
		Ĺĸ	Шри Ланка	TG	Toro
CM	Камерун			US	Соединённые Штаты Америки
DE	Германия	LU	Люксембург	OB	Continue man in a la continue de la
DK	Дания	MC	Монаво		

15

20

25

30

# СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИПЕПТИДА С АКТИВНОСТЬЮ ИНТЕРЛЕЙКИНА-2 ЧЕЛОВЕКА, СЕКРЕТИРУЕМОГО КЛЕТКАМИ ДРОЖЖЕЙ Saccharomyces cerevisiae.

#### 5 Область технологии

Изобретение относится к бнотехнологии и, в частности, к генной инженерии и представляет собой способ получения полипептида с активностью интерлейкина-2 человека, секретируемого клетками дрожжей, способ конструирования рекомбинантной плазмиды, обеспечивающей синтез и секрещию интерлейкина-2, и штамм дрожжей Saccharomyces сегеvisiae - секреторный продуцент человеческого интерлейкина-2.

#### Предшествующий уровень технологии

Интерлейкин-2 относится к группе белков, называемых лимфокинами. Эти белки играют ключевую роль в регуляции иммунной системы организма и рассматриваются в качестве чрезвычайно перспективных лекарственных средств для лечения некоторых форм иммунодефицита, а также в онкологии.

Наиболее перспективным путем получения препаратов очищенного интерлейкина-2 для его использования в качестве терапевтического средства в настоящее время является создание генно-инженерным путем штаммов микроорганизмов - продущентов интерлейкина-2 человека.

Известен ряд созданных генно-инженерным путем штаммов бактерий и дрожжей - продуцентов интерлейкина-2 человека (табл. 1). Однако, все штаммы-продуценты, перечисленные в табл.1, обладают рядом существенных недостатков. Во-первых, при продукции интерлейкина-2 в клетках бактерий E.coli возникает проблема его последующей очистки от следовых количеств примесей бактериальных эндотоксинов. Во-вторых, внутриклеточный синтез интерлейкина-2 как в клетках E.coli, так и в клетках дрожжей, приводит к образованию нерастворимого агрегированного белка, у которого восстановлены дисульфидные связи,

#### присутствующие в нативном интерлейкине-2.

Таблица 1.

#### 5 ИЗВЕСТНЫЕ ШТАММЫ-МИКРООРГАНИЗМОВ, ПРОДУЦИРУЮЩИЕ ИНТЕРЛЕЙКИН-2 ЧЕЛОВЕКА

(приведены уровни биосинтеза в единицах, использованных авторами, в скобках - приблизительный пересчет в мг/л культуры )

10		Эрганизм-хозяин и гип промотора	Уровень синтеза Источ интерлейкина-2, дан	чних чник
	C-4/pTF4	E. coli	0,4-1 MF/F KARTOK (10 MF/A)	[1]
15	MM294/pLW21	E. coli	· · ·	[2]
	TGY1spl/pTG853	S.cerevisiae промотор PGK	7 ед/мл клеточн. экстракта ( < 1 мкг/л)	[3]
20	AH22/pYIL2-21	S.cerevisiae промотор PHO5	1-10 тыс. ед/мл клеточн. экстракта (0,01-0,1 мг/	
	GRF18-pJDB(MS1L	) S.cerevisiae промотор PHO5	30 MF/A .	[5]

- [1] Kitano K., Fujimoto S., Европейсский патент A2 0 194 818 (1986).
- 25 [2] Mark D.F. ea, Hateht CIIIA US 4,518,584 (1985).
  - [3] Lemoine Y. ea, Международный патент WO 85/03723 (1985).
  - [4] Taniguchi T. ea, Европейский патент EP A1 0 091 539 (1984).
  - [5] Мясников А.Н. и др. положит.решение по авт. заявке N 4392922/13 (1988).

30

Биосинтез интерлейкина-2 в денатурированной форме, обуславливает то, что для его солюбилизации необходимо применение сильных денатурантов типа додецилсульфата натрия или гуанидин гидрохлорида, а это, в свою очередь, затрудняет последующую очистку интерлейкина-2.

бнологическая активность восстановленого Кроме TOPO. интерлейкина-2 значительно ниже, чем у того же белка, имеющего правильно замкнутые дисульфидные связи. Перспективным способом устранения перечисленных недостатков является создание штаммовпродуцентов интерлейкина-2, у которых бносинтез этого белка сопряжен 5 с его секрецией в культуральную среду. При этом белки, содержащие дисульфидные связн, образуются, как правило, в нативной форме и, следовательно, в растворимом н бнологически активном состоянии. Кроме того, при очистке белка отпадает необходимость в разрушении клеток, а сама очистка существенно упрощается, поскольку количество примесных белков в культуральной среде значительно меньше, чем внутри клеток. Известны штаммы дрожжей Saccharomyces cerevisiae секреторные продуценты интерлейкина-2 человека [Oshima T. ea, Европейский патент EP 0 171 000 A2 (1986); Вагт Р., ea, WO 85/02200]. Однако, плазмиды рУП\_241 н р∝П\_-2, описанные в этих патентах, имеют существенный недостаток, а именно, экспрессия гена интерлейкина-2 под контролем этих плазмид не регулируется в зависимости от условий культивирования. Следствием этого, а также токсичности для дрожжей интерлейкина-2, экспрессируемого в подобных системах, является нестабильность штамма-продуцента. Кроме того, для 20 селекции трансформированных клеток н репликации плазмиды pYIL241 используется ген TRP1, содержащий собственный ARS (участок ДНК, обеспечивающий репликацию плазмиды в клетках дрожжей). Известно, что дрожжевые плазмиды данного типа имеют сравнительно низкую стабильность и поддерживаются в клетках дрожжей в невысоком числе 25 копий. Авторами цитированных заявок не приводятся количественные данные относительно уровня продукции интерлейкина-2 и стабильности Однако, из данных электрофоретического анализа штаммов. культуральной среды штамма JA221/рYIL241, имеющихся в работе [Oshima T. ea, Европейский патент EP 0 171 000 A2 (1986)], видно, что 30 содержание интерлейкина-2 невелико и составляет величину порядка нескольких процентов от всех секреторных белков данного штамма.

#### Раскрытие изобретения

В основу настоящего изобретения положена задача создания штамма дрожжей Saccharomyces cerevisiae, способного к эффективному синтезу и секреции полипептида с активностью интерлейкина-2 человека, а также обеспечения возможности эффективно регулировать такой синтез за счет изменения условий культивирования штамма, что необходимо для стабильного поддержания штамма и возможности его крупномасштабного выращивания.

10

5

#### Решение технологической задачи.

Поставленная задача решается за счет усовершенствования конструкции рекомбинантной плазмиды, обеспечивающей биосинтез полипентида и секрещию полипентида с активиостью интерлейкина-2 15 клетками дрожжей, а именно, использованием гибридной конструкции дрожжевого промотора. В этой конструкции используются регуляторный участок дрожжевого промотора, активность которого значительно варьирует в зависимости от условий культивирования (иапример промотора РНО5), и участки промотора, определяющие точку старта 20 а также часть кодирующей области (области транскрипции, препропептида) гена МГ«1. Дополнительным существенным условием поставленной задачи является включение в состав рекомбинантной плазмиды элемментов, обеспечивающих ее накопление в клетках дрожжей в высоком числе копий и повышающих стабильность 25 поддержания при культивировании, - репликатора двумикронной ДНК и дефектного гена LEU2 из известной плазмиды pJDB207 [Beggs J.D.: Gene cloning in yeast. In "Genetic engineering", Williamson R. ed, vol. 2, Academic press, London (1981)]. Подходящими для трансформации подобными плазмидами штаммами дрожжей являются штаммы Saccharomyces 30 cerevisiae, несущие неревертирующую мутацию в гене LEU2.

#### Краткое описание рисунков.

В дальнейшем изобретение поясняется подробным описанием примеров его осуществления со ссылками на прилагаемые рисунки:

5

- Фиг. 1. Иллюстрирует строение рекомбинантной плазмиды pJDB(ALPHOIL), обеспечивающей биосинтез и секрещию интерлейкина-2 клетками дрожжей.
- Фиг. 2. Иллюстрирует способ конструирования плазмиды pAC137, несущей гибридный PHO5-MF∝1 промотор.
  - Фиг. 3. Иллюстрирует способ конструирования плазмиды pJDB(ALPHOIL).

#### \_\_ 15\_\_\_\_

20

25

30

10

# Предпочтительный вариант осуществления изобретения

Плазмида pJDB(ALPHOIL), трансформация которой позволяет получить дрожжевой штамм с перечисленными свойствами, состоит из следующих элементов:

- фрагмент плазмидной ДНК бифункционального бактериальнодрожжевого вектора pJDB207, ограниченный рестрикционными сайтами HindIII и Sall, размером 6,3 т.п.о., включающий бактериальный геи устойчивости к ампициллину, бактериальную область инициации репликации, дрожжевой геи LEU2, а также фрагмент дрожжевой двумикрониой плазмиды, обеспечивающий репликацию плазмиды в клетках дрожжей;
- фрагмент полилинкера плазмиды pUC19, ограниченный рестрикционными сайтами Sail и BamHI, размером 20 п.о.;
- BamHI-Sau3A фрагмент промотора гена PHO5 дрожжей, размером 0,35 т.п.о., содержащий участок, ответственный за регуляцию активности промотора неорганическим фосфатом;
- Eco47I-HindIII фрагмент гена МF«1 дрожжей, содержащий часть промотора и препрообласть кодирующего участка этого гена,

размером 0,45 тл.о.;

- Cfr13I-SalI фрагмент плазмиды рАА12.13-23 [Авот А.Я. и др. Авторское свидетельство СССР по заявке N 4140988/3113, (1987)], содержащий кодирующую часть гена интерлейкина-2 человека, размером 0,56 т.п.о.;
- SmaI-HindIII фрагмент плазмиды pMS46 [Останин К.В. и др., Биополимеры и клетка т.4, N 4, стр. 224-231 (1988)], содержащий терминатор транскрищии гена PHO5 дрожжей размером 0,4 т.п.о.

Общий размер плаэмиды 8,1 т.п.о. (молекуляриая масса 5,3 Мд), строение плаэмиды проиллюстрировано иа фиг. 1.

10 Для достижения цели используют способ коиструирования плазмиды pJDB(ALPHOIL), заключающийся в том, что EcoRI-EcoRI фрагмент ДНК плазмиды р69А [Kurjan J., Herskowitz I., Cell 30, pp. 933-943 (1983)], содержащий ген МГ«1, (размер фрагмента 1,6 т.п.о.) клонируют в EcoRI сайте плазмиды pUC19. Из полученной таким образом плазмиды pUC(MF)-2 выделяют 1,1 т.п.о. фрагмент ДНК, ограниченный рестрикционными сайтами Sall и HindIII и содержащий промотор и иачало кодирующей области гена МГ«1, и лигируют его с гидролизованным Sall и HindIII челночным бактериально-дрожжевым 20 вектором pJDB207 [Beggs J.D.: Gene cloning in yeast. In "Genetic engineering", Williamson R. ed, vol. 2, Academic press, Londdon (1981)], получая в результате плазмиду рАСЗ13. Далее плазмиду pUC(MF)-2 гидролизуют рестриктазой Есо47I, обрабатывают "кленовским" фрагментом ДНК-полимеразы I, гидролизуют HindIII, и очищают фрагмент ДНК размером 0,51 т.п.о. Этот фрагмент лигируют с векториой частью плазмиды pAC313, гидролизованиой рестриктазами SmaI и HindIII, получаяя плазмиду рАС313-1. Затем плазмиду рАС313-1 гидролизуют рестриктазой BamHI и лигируют с 0,35 т.п.о. BamHI-Sau3A фрагментом ДНК плазмиды pVY18 [Останин К.В. и др., Биополимеры и клетка т.4, N 30 4, стр. 224-231 (1988)], иесущим регуляторный участок промотора дрожжевого гена РНО5. Таким образом коиструируется плазмида рАС137, в которой содержится иачало кодирующей области гена МГ«1 (соответвующее препро-области белкового продукта этого гена) под контролем "гибридного" промотора, активиость которого регулируется в

зависимости от содержания неорганического фосфата в культуральной среде.

Ген интерлейкина-2 выделяют в составе Cfr13I-Cfr13I фрагмента ДНК плазмиды рАА12.13-23. Этот фрагмент обрабатывают "кленовским" фрагментом ДНК-полимеразы I и лигируют с гидролизованной 5 рестриктазой HindIII и обработанной "кленовским" фрагментом ДНКполимеразы I плазмидой рАС137 (получая плазмиду рАСПL). Далее, с целью слияния полученной конструкции с дрожженым терминатором транскрипции из плазмиды pACIL выделяют 1 т.п.о. Sall-Xbal фрагмент ДНК. Этот фрагмент одновременно лигируют с 0,9 т.п.о. Xbal-HindIII фрагментом ДНК плазмиды pMSIL [Мясников А.Н. н др. положит решение по авт. заявке N4392922/13 (1988)] и векторной частью плазмилы рЈDВ207. Полученная вышеописанным образом окончательная генноинженерная конструкция (плазмида pJDB(ALPHOIL)), несет слитые в одной рамке считывания кодирующие участки генов МГ«1 (часть гена, соответствующая препрообласти белка предшественника альфафактора) и гена интерлейкина-2 (часть гена, соответствующая эрелому полипентиду интерлейкина-2). Экспрессия слитого белка находится под контролем "гибридного" РНО5-МГ«1 промотора, в котором регуляторный участок гена РНО5 обеспечивает возможность его 20 репрессии неорганическим фосфатом, а 3'-концевой участок промотора гена МF∝1 определяет точку инициации транскрипции и кодирует природную структуру лидерной области мРНК. Эффективиая терминация транскрипции обеспечивается за счет присутствия в плазмиде транскрипционного терминатора гена РНО5. Основные 25 конструирования плазмиды pJDB(ALPHOIL) проиллюстрированы на фиг. 2 и 3. Существенной особенностью строения плазмилы pJDB(ALPHOIL) является то, что слияние кодирующих областей генов МГ∝1 и гена интерлейкина-2 проведено в точке протеолитического процессинга белка-предшественника альфа фактора. Поскольку процессинг слитых 30 таким образом белков обычно проходит аналогично процессингу природного белка-предшественника альфа фактора, секретируемый в культуральную среду полипентид имеет структуру природного белка.

Для достижения цели используют штамм дрожжей Saccharomyces

сегеvisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL), полученный трансформацией штамма GRF18 плаэмилой pJDB(ALPHOIL). Выбор штамма GRF18 в качестве штамма-реципиента обусловлен тем, что этот штамм иесет неревертирующую мутацию в гене LEU2, что позволяет отбирать трансформированные плаэмилой клетки и стабильно поддерживать штамм GRF18-pJDB(ALPHOIL) на селективных средах, не содержащих лейцина.

Содержание интерлейкина-2 в культуральной среде штамма GRF18pJDB(ALPHOIL) составляет примерио 1 мг/л.

10 Описание эксперимента.Пример 1.

Клетки бактерий E.coli, содержащие плазмиду р69A, выращивают в течение ночи в 500 мл питательной среды LB (1 проц. пентона, 0,5 15 проц. дрожжевого экстракта, 1 проц. хлористого натрия), в которую добавлен ампициллин в концентрации 50 мг/л. Клетки собирают центрифугированием (5000 об/мин, 10 мин, 4 град.), ресуспендируют в 10 мл буфера для лизиса (25 мМ трис-гидрохлоридный буфер рН 8,0, содержащий 10мМ ЭДТА и 50мМ глюкозу), добавлят 20 мг лизоцима и инкубируют 10 мин при 4 град. Далее добавляют 10 мл 0,2М гидроокиси 20 натрия, содержащей 1 проц. додецилсульфата натрия. После осторожного перемешивания в течение примерно 1 мин, раствор иентрализуют 10 мл 3М ацетата натрия, ррН 5,3. Далее препарат выдерживают при 4 град. в течение 1 часа и центрифугируют при 20000 об/мин (центрифуга J2-21, "Весктапп", 4 град.). К супериатанту 25 добавляют 0,6 объема изопропилового спирта и отделяют осадок низкоскоростным центрифугированием (5000 об/мин) при 4 град. Осадок высушивают в вакууме, растворяют в 3,5 мл воды, прибавляют 3,5 г хлористого цезия и 100 мкл раствора бромистого этидия (10мг/мл) и центрифугируют при 50000 об/мин в течение 12-16 час иа центрифуге 30 L5-50 ("Beckmann") в роторе VTi80. После центрифугирования отбирают полосу плазмидной ДНК (нижнюю из двух флюоресцирующих полос в центре пробирки), дважды экстрагируют бромистый этидий равным объемом изоамилового спирта, разбавляют раствор хлористого цезия

25

30

водой в 2 раза и осаждают ДНК двумя объемами этилового спирта. Осадок, отделенный центрифугированием (10000 об/мин, 5 мин) промывают 70 процентным этанолом, высущивают в вакууме и растворяют в воде (500 мкл). Концентрацию плазмидной ДНК определяют по оптической плотности раствора при 260 нм (оптическая плотность 1 соответствует концентрации 50 мкг/мл), чистоту препарата контролируют электрофорезом в агарозном геле (0,7 проц. агарозы в буфере ТВЕ - 0,1М трис-борат, содержащий 1мМ ЭДТА и 1 мг/л бромистого этидия).

10 Гидролиз плазмиды р69А рестриктазой EcoRI проводят в 10мМ трисгидрохлоридном буфере, содержащем 10 мМ хлористый магний, 100 мМ хлористый натрий, 1 мМ дитиотрентол и 100 мкг/мл бычьего сывороточного альбумина (буфер ВС). К 50 мкг ДНК в объеме 200 мкл прибавляют 100 ед. рестриктазы и проводят реактию при 30 град. в

- 15 течение 2 часов. Контроль за полнотой гидролиза ведут с помощью электрофореза в агарозном геле. Реакционную смесь вносят в лунку (2х50 мм) агарозного геля, рядом с лункой для очищаемого препарата ДНК вырезают лунку (5х3 мм) для нанесения стандартов молекулярного веса (ДНК фага лямбда, гидролизованиая PstI) и проводят
- 20 электрофорез при напряжении 5 в/см в течение 2-3 часов. Нужнуюю полосу перед элющией идентифицируют, сравнивая ее подвижность с подвижность фрагментов ДНК стандартного гидролизата, приготовленного как описано выше. Непосредственио перед полосой фрагмента ДНК размером 1,6 т.п.о. вырезают лунку (3х60 мм) и помещают в эту лунку
  - диализную мембрану соответствующего размера и заполняют ее буфером ТВЕ. Электрофорез продолжают в течение еще 10-15 мин, после чего буфер из лунки отбирают, экстрагируют один раз фенолом и один-два раза бутанолом, добавляют 1/10 часть 3М иатрий-ацетатного буфера, рН 5,3 и три объема этанола. ДНК отделяют центрифугированием при 10000 об/мин в течение 10 мин, осадок промывают этанолом, высушивают в вакууме и растворяют в 100 мкл воды.

Гидролиз 10 мкг плазмиды pUC19, выделение которой аналогично выделению плазмиды p69A, проводят с помощью 30 ед. рестриктазы EcoRI в 50 мкл буфера BC в течение 2 часов при 37 град.

10

Очистку линейной формы плазмиды проводят, как описано выше для фрагмента ДНК плазмиды р69А.

Для получения плазмиды, обозначениой pUC(MF)-2, линейную форму плазмиды pUC19 лигируют с фрагментом ДНК плазмиды p69A, несущим ген MFa1. Для этого оба фрагмента ДНК, очистка которых описана выше, смешивают в количестве по 0,1 мкг в 10 мкл 70мМ тристидрохлоридного буфера, pH 7,6, содержащего 5 мМ дитиотреитол, 5 мМ хлористый магний, 1мМ АТФ. Для проведения реакции лигирования добавляют 10 ед. ДНК-лигазы фага Т4 и проводят инкубацию в течение ночи при 4 град.

Полученной таким образом лигазной смесью траисформируют клетки E.coli. НВ101. Для этого клетки E.coli выращивают в 100 мл среды LB при 37 град. и интеисивном перемещивании до достижения оптической плотности при 600 нм 0,4-0,5. Культуру охлаждают на льду, центрифугируют при 3000 об/мин в течение 10 мин при 0 град., ресуспендируют в 50 мл 0,1М хлористого кальция, инкубируют на ледяной бане 40 мин, повторно центрифугируют при тех же условиях, суспендируют в 5 мл раствора хлористого кальция, добавляют глицерин до 20 проц. Полученные таким образом компетентные клетки расфасовывают аликвотами по 200 мкл и хранят замороженными при -70 град. до использования.. Для трансформации компетентные клетки E.coli размораживают в ледяной бане, добавляют к суспензии клеток смесь продуктов лигазной реакции и проводят инкубацию в ледяной бане в течение 40 мин. Далее клетки подвергают тепловому шоку в течение 2 мин при 42 град, после чего инкубируют в 1,5 мл среды LB при 37 град, в течение 1 часа. Суспензию клеток концентрируют центрифугированием при 3000 об/мин в течение 10 мин и растирают по поверхности чашки с той же питательной средой, содержащей 2 проц. агара и 50 мг/л ампициллина.

30 Из полученных вышеописанным образом отдельных клонов трансформантов выделяют плазмидную ДНК методом, аналогичным методу выделения плазмиды р69А, с тем отличием, что выращивание клеток Е.coli ведут в 10 мл питательной среды и все объемы растворов соответственио уменьшают в 50 раз по сравнению с указанными. Кроме

25

30

того, вместо последней стадии очистки (центрифугирования в растворе хлористого цезия) используют обработку панкреатической РНКзой. Для этого осадок нукленновых кислот, полученный при осаждении изопропанолом, растворяют в 100 мкл буфера для рестрикции и обрабатывают 10 мкл раствора РНКазы (1 мг/мл) в течение 30 мин при 37 град. Такой препарат используют для рестрикционного анализа строения плазмид в индивидуальных клоиах. В случае плазмиды pUC(MF)-2 анализ проводят следующим образом. К порциям по 3 мкл препарата плазмиды добавляют по 7 мкл буфера ВС и далее отдельные порции обрабатывают следующими комбинациями рестрикционных эндонуклеаз (по 10 10 ед.): Sall+HindIII (искомая плазмида дает фрагменты 1,1, 0,5 т.п.о.) н EcoRI (фрагмент 1,6 т.п.о.). Из ото ранного таким образом трансформантного клона, содержащего плазмилу pUC(MF)-2, препаративно выделяют плазмидную ДНК, как описано для плазмиды р69А.

С целью получения плаэмиды рАС313 плаэмидную ДНК рUC(MF)-2 (50 мкг) гидролизуют смесью ( по 100 ед.) рестриктаз Sall и HindIII в 100 мкл буфера ВС в течение 3 часов при 37 град. Фрагмент ДНК размером 1,1 т.п.о очищают электрофорезом в агарозном геле, как описано выше. Теми же методами препаративио очивцают векторный Sall-

20- HindIII фрагмент плазмиды pJDB207. Лигируя два этих фрагмента, проводя трансформацию клеток E.coli и рестрикционный анализ трансформантных клонов рестриктазами Sall+HindIII, BamHI+HindIII, отбирают клон, содержащий плазмиду рАС313.

С целью получения плазмиды рАС313-1, плазмидную ДНК рUC(MF)-2 (50 мкг) гидролизуют 100 ед. рестриктазы Есо47І в 100 мкл буфера ВС в течение 3 часов при 37 град. Далее к раствору ДНК добавляют 100 мкл 100 мМ трис-гидрохлоридного буфера рН 7,4, содержащего 50 мМ хлористый магний, и все четыре дезоксинуклеозидтрифосфата (дАТФ, дГТФ, дТТФ, дЦТФ) в концентрации 1 мМ и 20 ед. "клеиовского" фрагмента ДНК-полимеразы І. После инкубации в теченне часа при комнатной температуре, ДНК-полимеразу ннактивируют нагреванием при 65 град. в течение 10 мин., после чего проводят гидролиз плазмидной ДНК 100 ед. рестриктазы HindIII в течеине 2 часов при 37 град. Из полученного гидролизата фрагмент ДНК размером 0,51 т.п.о очищают

электрофорезом в агарозном геле, как описано выше. Теми же методами получают и препаративно очищают векторный Smal-HindIII фрагмент плазмиды рАСЗ13. Лигируя два этих фрагмента, проводя трансформацию клеток E.coli и рестрикционный анализ трансформантных клонов рестриктазами Sall+HindIII, BamHI+PstI, отбирают клои, содержащий плазмиду рАСЗ13-1.

Плазмидный вектор рАС137 конструируют с применением вышеописанных методов по следующей схеме: нз плазмиды рVY18, гидролизованной рестриктазой ВатіНі, выделяют 0,6 т.п.о. фрагмент АНК, который дополнительно подвергают гидролизу эндонуклеазой Sau3A и из полученного гидролизата очищают фрагмент размером 0,35 т.п.о. Этот фрагмент лигируют с линеаризованной рестриктазой ВатіНі плазмидой рАС313-1 и после трансформации отбирают по данным рестрикционного анализа (ВатіНі+HindIII, Есо47III+HindIII) клон, несущий плазмиду рАС137.

Фрагмент ДНК, содержащий кодирующую часть гена интерлейкина-2 выделяют из гидролизованной рестриктазой Cfr13I плазмиды рАА12.13-23 и проводят обработку очищенного фрагмента (1 мкг) 3 ед. "кленовского" фрагмента ДНК-полимеразы І. Такой же обработке подвергают очищенную линейную форму вектора рАС137, гидролизованного ээндонуклеазой HindIII. Лигируя эти два фрагмента ДНК и проводя трансформацию бактерий, отбирают по данным рестрикционного анализа (SaII+XbaI, фрагмент 1 т.п.о.) клон, иесущий плазмиду рАСІL, в которой фрагмент гена интерлейкина-2 иаходится в правильной ориентации относительно промотора.

С целью получения окончательной конструкции - плазмидного вектора экспрессии pJDB(ALPHOIL) - проводят одновременное лигирование трех очищенных фрагментов ДНК: 1 т.п.о. Sall-XbaI фрагмента плазмиды рАСІL, 0,9 т.п.о. XbaI-HindIII фрагмента плазмиды рМSIL, и векториого Sall-HindIII фрагмента плазмиды рJDB207, размером 6,3 т.п.о. Строенне плазмиды рJDB(ALPHOIL) (фиг. 1) подтверждают рестрикционным анализом, используя рестриктазы EcoRI, Sall, Ватни и XbaI, а также их попарные комбинации.

Далее проводят трансформацию вектором экспрессии pJDB(ALPHOIL)

дрожжевых клеток, что иллюстрируется следующим примером.

#### Пример 2.

- С целью получения штамма дрожжей Saccharomyces cerevisiae, синтезирующего и секретирующего интерлейкин-2 человека, клетки дрожжей штамма GRF18 трансформируют плазмидой рJDB(ALPHOIL) следующим образом: Дрожжевой штамм-реципиент выращивают на среде YEPD (2 проц. пептона, 1 проц. дрожжевого экстракта, 2 проц. глюкозы) до достижения культурой оптической плотности при 600 ианометрах 2-4. Клетки дважды промывают водой и один раз 0,1М иатрий-цитратным буфером, содержащим 1М сорбит, суспендируют в том же буфере и обрабатывают сначала 150 мкл меркаптоэтанола в течение 15 мин. при 30 градусах, а затем 150 мкл глюкуронидазы в течение 30-15 мин. при 30 градусах, а затем 150 мкл глюкуронидазы в течение 30-15 мин. при той же температуре. Полученные таким образом сферопласты трижды промывают одномолярным сорбитом, суспендируют в 0,01М трисНСL буфере, содержащем 0,01М хлористого кальция и 1М сорбита, и после
- добавления 10 мкг ДНК плазмиды рЈDВ(ALPHOIL) инкубируют 30 мин. при комнатной температуре. Затем к суспензии клеток добавляют 44 процентный раствор полиэтиленгликоля 4000 (Serva, ФРГ), выдерживают ее 30 мин. при 30 град., затем 2 мин. при 42 град. и высевают глубинным посевом из среду SChis (0,67 проц. Yeast nitrogen base ("Difco"), 2 проц. глюкозы , 50 мг/л гистидина), содержащую 1 процент агара.
- 25 С целью анализа продукции клетками трансформантов интерлейкина-2 их выращивают на среде ПЕП (2 проц. пептона, 2 проц. глюкозы) до достижения стационарной фазы роста, и отделяют клетки центрифугированием при 5000 об/мин в течение 10 мин. В супериатанте определяют содержание интерлейкина-2 иммуноферментным методом.
- 30 С целью анализа продукции интерлейкина-2 иммуноферментным методом тестируемые пробы разводят в соотношениях от 1:5 до 1:100 50мМ бикарбонатным буфером (рН 9,5), помещают в лунки пластиковых плат для иммуноферментного анализа. На ту же плату помещают ряд разведений очищенного интерлейкина-2 (в днапазоне 2-100 нг). Далее

20

25

30

дают пробам высохнуть в течение ночи при комнатной температуре. После блокировки иепрореагировавших реакционных сайтов платы инкубацией с однопроцентным раствором бычьего сывороточного альбумина при 37 град. в течение 30 мин. и промывки буфером PBS, в лунки добавляют раствор моноклональных мышиных антител к интерлейкину-2 МКАТ-266-1.2 (полученных в Белорусском НИИ гематологии и переливания крови) (по 2 мкг на лунку), а затем, 1:200 разведенный коньюгат после еще одной промывки, видоспецифических антител, специфичных к мышиным гамма-глобулинам и пероксидазы (фирмы "Sigma"). После инкубации сформированных таким образом комплеков с субстратным раствором (0,0003 проц. перекись водорода, 4 мг/мл орто-фенилендиамина в 0.1 М натрий-ацетатном буфере рН 4,6) и остановки реакции добавлением равного объема 2М серной кислоты, измеряют оптическую плотность при 486 нм. Концентрацию интерлейкина-2 в анализируемых пробах определяют сравнивая величину поглощения в опытных образцах с полученной в том же опыте калибровочной кривой.

Согласно полученным таким образом данным, клетки дрожжей штамма GRF18, трансформированные плазмидой pJDB(ALPHOIL) секретируют в культуральную среду примерно 1 мг интеерлейкина-2 на литр дрожжевой культуры. В культуральной среде контрольного штамма дрожжей (штамм GRF18, трансформированный плазмидой pJDB207) по данным этого теста белки, иммунологически родственные интерлейкину-2, не обнаруживаются.

Стабильность уровня продукции интерлейкина-2 штаммом GRF-18рЈDВ(ALPHOIL) проверяют следующим образом. Свежую колонию трансформанта засевают в 100 мл среды SChis (при росте на этой среде продукция интерлейкина-2 репрессирована высокой концентрацией неорганического фосфата) и выращивают до достижения стационарной фазы роста. Из такой культуры 1 мл засевают в 100 мл свежей среды SC с гистидином и выращивают до стационарной фазы роста. Таким образом проводят еще четыре последовательных пересева. Далее дрожжевые клетки из 10 мл каждой культуры отделяют центрифугированием и засевают в 100 мл среды ПЕП (при росте на этой среде происходит

10

15

дерепрессия синтеза интерлейкина-2). При иммуноферментном анализе культуральных сред после выращивания клеток различных поколений исходной культуры не обнаруживается различий в уровне синтеза интерлейкина-2. Таким образом, исходный уровень продукции этого белка штаммом GRF-18-pJDB(ALPHOIL) сохраняется на протяжении, по крайней мере, 20 генераций.

Биологическая активность синтезированного и секретированного штаммом GRF-18-pJDB(ALPHOIL) полипептида, измеренная по стандартной методике с использованием клеточной линии СТLL, по отношению к международному стандарту, составила величину порядка 10 млн. МЕ/мг очищенного белка, что практически равно удельной активиости природного интерлейкина-2.

Суммируя вышесказанное, можно заключить, что полученный штамм дрожжей Saccharomyces cerevisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL) синтезирует и секретирует в культуральную среду интерлейкин-2 человека на уровне около 1 мг/л, штамм может стабильно поддерживаться на средах, обеспечивающих репрессию синтеза интерлейкина-2. Секретируемый этим штаммом интерлейкин-2 имеет биологическую активность близкую к активности природного интерлейкина-2.

20 Штамм дрожжей Saccharomyces cerevisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL)
 - продуцент человеческого интеррлейкина-2 - депонирован во
 Всесоюзной коллекции промышленных микроорганизмов под номером ВКПМ-Y1038.

#### ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ.

1. Метод получения полипентида с активностью интерлейкина-2 человека, секретируемого клетками дрожжей Saccharomyces cerevisiae, с помощью конструкций рекомбинантной ДНК, в которых доследовательности ДНК, кодирующие слитый полипентид препропентида «фактора и интерлейкина-2 человека, поставлены под контроль гибридного промотора.

10

5

- 2. Метод согласно пункту 1, в котором упомянутый гибридный промотор состоит из фрагментов регулируемого дрожжевого промотора и промотора гена МF∝1.
- \_15\_\_\_\_\_3. Метод согласно пункту 2, в котором упомянутый регулируемый промотор является промотором гена PHO5.
  - 4. Метод согласно пункту 3, в котором в роли гибридного промотора используется промотор плазмиды рАС137.

20

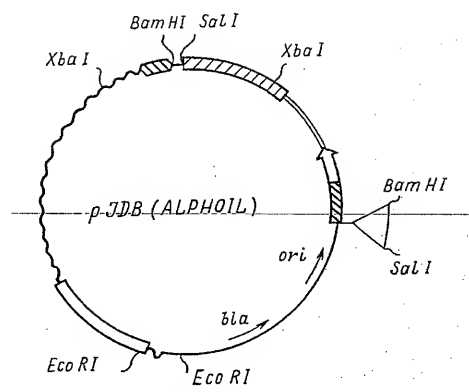
5. Метод согласно пункту 3, в котором гибридный промотор сконструирован слиянием 0.45 т.п.о. ВатНІ-Есо47ІІІ фрагмента промотора РНО5 и 0.38 т.п.о. ВspRI-HindIII фрагмента гена МF∝1, включающего части промотора н кодирующей области этого гена.

25

- 6. Метод согласно пункту 1, в котором упомянутой рекомбинантной конструкцией является плазмида рJDB(ALPHOIL).
- 7. Метод улучшения продуктивности и стабилььности штаммов продуцентов гетерологичных белков в дрожжах за счет использования гибридных промоторов согласно пунктам 3, 4, 5.
  - 8. Рекомбинантная плазмида pJDB(ALPHOIL).

9. Штамм дрожжей Saccharomyces cerevisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL), депонированный во Всесоюзной коллекции промышленных микроорганизмов под номером ВКПМ-Y1038.

1/3



Фрагменты ДНК:

— бактериальная плазмидная ДНК

фрагмент 2мкм дрожжей

ген LEИ 2 дрожжей

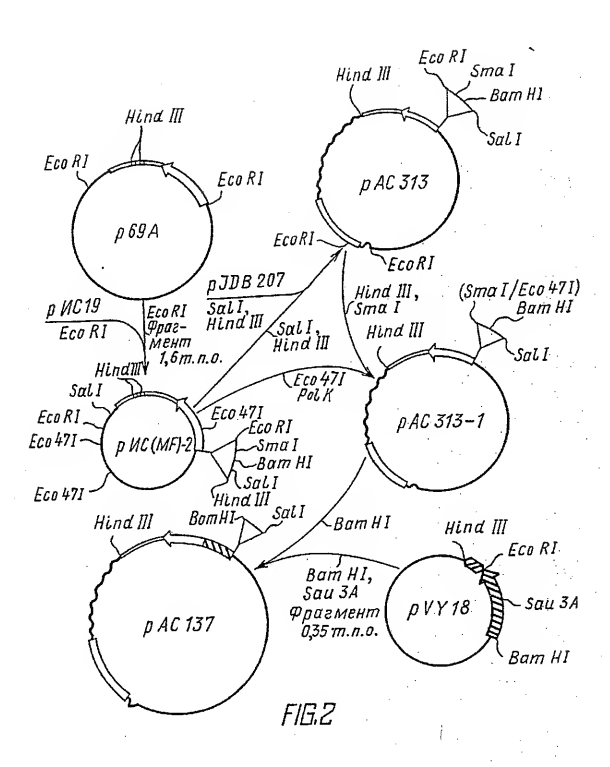
кодирующий участок гена IL−2 человека

препрообласть гена MF & I

терминатар транскрапции гена РНО5 дрожжей

гибридный РНО5-МF & I промотор

FIG.1



3/3

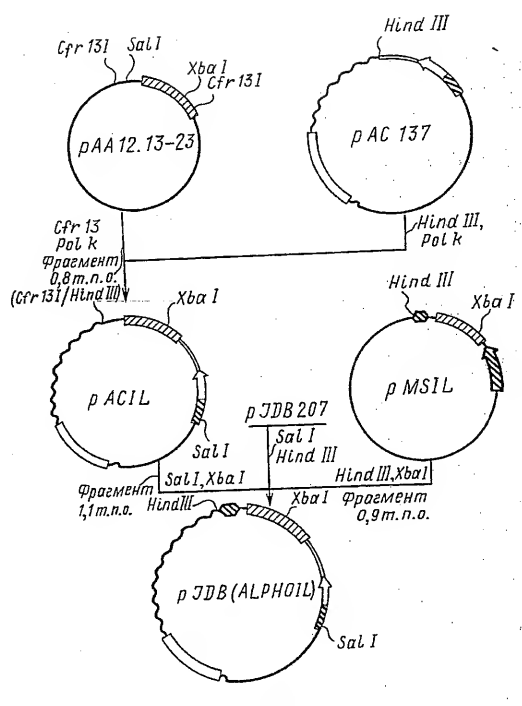


FIG.3

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/SU 89/00257

1. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if saverel classification symbols apply, indicate all) *				
According to International Patent Cleasification (IPC) or to both National Cleasification and IPC				
$IPC^5$ C 12 N 15/26, 1/19, 15/81				
II. FIELDS SEARCHED Minimum Document	allon Sourched 7			
	lessification Symbols			
Classification System	ic solit cast of the second se			
	15/00, C 12 P 21/00			
Documentation Seerched other then Minimum Documentation to the Extant thet such Documenta are Included in the Fields Seerched •				
TO TO BE DELEVANT				
III. DDCUMENTS CDNSIDERED TO BE RELEVANT®  Category® Citetion of Document, 11 with indication, where appr	opriete, of the relevant passeges 12 Relevant to Claim No. 13			
A EP, A1, 0142268 (AJINOMO) 22 May 1985 (22.05.85), i	ro CO., INC et al.), 1-3			
figures 1-5				
April 1988 (19.04.88), the figures 1=8	US, A, 4738927 (AJINOMOTO CO, INC), 19 1-3 April 1988 (19.04.88), the claims, figures 1=8			
EP, A2, 0194818 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, 1-3 LTD), 17 September 1986 (17.09.86), the claims, figures 1,2 (cited in the description)				
* Special categories of cited documents: 10  *A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  *T" later document published after the international filling data or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance.				
"E" earlier document but published on or atlar the internetional filing date among the published on priority cleim(s) or involve an invention of particular relevant on the considered to cannot be considered to involve an invention of particular relevant in the published on priority cleim(s) or				
which is citate to establish the postular that postular the postular that considers to involve an invalide step when the citation or other special reason (es specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled to the safe.				
"A" document published prior to the internetional filing date but later than the priority date claimed "A" document member of the same patent family				
IV. CERTIFICATION  Dale of the Actuel Completion of the Internetional Search	Date of Mailing of this international Search Report			
15 June 1990 (15.06.90) 06 July 1990 (06.07.90)  Signature of Authorized Difficer				
international Searching Authority				

# ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОМСКЕ Международная заявна № РСТ/SU 89/00257

I. КЛАССНЮНК - укажнто всо	АЦИЯ ОБЪЕНТА ИЗОБРЕТЕНИЯ (ОСЛК ПР	нменнются носколько классификационных индексса,		
	с Монкдукародной классифинацией из рикациой, так и с МНИ 5-CI2N 3	обротоний (МНИ) или нан в соотботстоии с нацио- 15/26, I/I9, I5/8I		
II. OBRACTIC DO	ОИСКА Минимум донумонтации,	-чарыный поиском <sup>7</sup>		
		фікатлоння русьня		
КVФССИФАК ВПИН НУФССИФАК ВПИН	111/2001	filletifications byetimin		
MENI <sup>4</sup> CI2N I/00, I/20, I5/00, CI2P 2I/00				
Докумонт	тация, охваченная понсном и не входи насколько она входит	вшая в минимум ромументации, в той мере, в область поиска <sup>8</sup>		
	TO W THE THEY TONG	ил <sup>9</sup>		
III. ДОКУМЕНТЬ	ы, относящнася к предмату поис Ссылка на донумент", с указанием, гд	в носоходимо, частви,		
рмя*   A EP 22	относящихся к предхету , AI, 0142268 ( AJINOM , MAR 1985 (22.05.85), (	ото со., INC другие), I-3 рормула, фиг. I-5		
A US	ля 1988 (19.04.88), формула, фит. 1—0			
φχτ Y ΞΤΕΙ	. A2, 0194818 (ТАКЕДА D), 17 сентября 1986 ( г 1,2 (указано в описа	17.09.86), формула. нии)		
	тогории ссылочных документов 🚉 🕟			
"А* документ, определяющий сбщий урозень техники, исторый не ишеет наиболее бливкого отношенил и предмоту поиска. "Е* болоо ранний патоитный документ, но опублинованный на дату международной подачи или после нае.		<ul> <li>Т° более поздини донумент, опубликованный после даты международной посачи или даты приоритета и не порочащий заявку, из приведенный для понимания принципа или теории, на историх основываются ниобретение.</li> <li>Х° документ, имеющий ипиболее близкое отношению к предмету поиска; заявлениое изобретенны не обладают, изиваной и изобретатольским</li> </ul>		
ино(я) на г с цалью ус го ссылочн целлх (пая	подвергающий сомнению притяза- приоритет, или который пенцодител становления даты публикации друго- чого докуч-чив, а такжо в других указано).  Отиосящийся и устиому расирштию,	уровнем. У* документ, имеющий наиболов близков отноше ино к продмету плисиа: документ в сочетани с одним или изсиренными подобными документами порочит изсоретательский уровечь эмен доминого изобратення, таков сочетами» должим		
P4 CONSUMERT	о, выставке и т. Д. - спубликованеви до даты шамлауна <del>т</del> адачи, по не это латте исперацияс	быть очевидно для лица, обледающего позна- нилии в данной области техники.		
	PANKE OTHITA			
Панска	ENERGY STEEL CO. O. O.	-дочык о втенто отарилотини нивалито лткы ононо опримента и сон опримента на примента на		
	HR 1990 (15.06.90)	Подпись уполноноченного лица		
мождуна;юдов	ый понсковый орган ISA/SU	Д О Н.Шепелев		

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
| OTHER: \_\_\_\_\_

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.